

08/94 Z, 367

L19 ANSWER 50 OF 53 HCAPLUS COPYRIGHT 2002 ACS
AB The culture media for fast growth of E. coli contain peptone 1.0-2.5%,
NaCl 0.25-0.5, yeast ext. 0.4-0.6, glycerol 0.5-1.5,
K2HPO4 0.2-0.5, sodium pyruvate 0.05-5.0, KNO3 0.05-1.0, cattle bile
powder 1.0-2.0, and agar 0.1-0.3. Also, the culture media for the fast
fluorescent detection of E. coli were prep'd. by the addn. of 4-methyl-
umbelliferyl-.beta.-D-galactoside or 4-methyl-umbelliferyl
-.beta.-D-glucoside into the described culture media.
AN 1992:254048 HCAPLUS
DN 116:254048
TI Culture media for fast growth and fluorescent detection of Escherichia
coli
IN Odaka, Hidemasa; Mizuuchi, Shingo; Nakatake, Taku
PA Nissui Seiyaku K. K., Japan
SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 8 pp.
CODEN: JKXXAF
DT Patent
LA Japanese
FAN.CNT 1

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI	JP 04051890	A2	19920220	JP 1990-157064	19900615
	JP 2913419	B2	19990628		

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 04-051890
(43)Date of publication of application : 20.02.1992

(51)Int.CI. C12N 1/20
C12Q 1/04
// (C12N 1/20
C12R 1:19)
(C12Q 1/04
C12R 1:185)

(21)Application number : 02-157064 (71)Applicant : NITSUSUI SEIYAKU KK
(22)Date of filing : 15.06.1990 (72)Inventor : ODAKA HIDEMASA
MIZUOCHI SHINGO
NAKATATE TAKU

(54) PROLIFERATION OF COLIFORM GROUP AND CULTURE MEDIUM FOR DETECTION

(57) Abstract:

PURPOSE: To enable detection with an excellent proliferation ratio by blending peptone with NaCl, a yeast extract, glycerol, KH₂PO₄, sodium pyruvate, KNO₃, bovine bile powder and agar in prescribed amounts.

CONSTITUTION: A culture medium is obtained by blending 1.0-2.5wt.% peptone with 0.25-0.5wt.% NaCl, 0.4-0.6wt.% yeast extract, 0.5-1.5wt.% glycerol, 0.2-0.5wt.% KH₂PO₄, 0.05-5.0wt.% sodium pyruvate, 0.05-1.0wt.% KNO₃,

1.0-2.0wt.% bovine bile powder, 0.1-0.3wt.% agar and, as necessary, 10-4 to 10-2M

4-methyl-umbelliferyl- β -galactoside or 4-methyl-umbelliferyl- β -d-glucuronide. The resultant culture medium is then regulated so as to provide <3 min generation time and ≥ 0.35 proliferation ratio without any lag phase. Thereby, the objective culture medium for detecting the coliform group is produced.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C) 1998-2000 Japan Patent Office

⑯ 公開特許公報 (A)

平4-51890

⑮ Int. Cl. 5

C 12 N 1/20
 C 12 Q 1/04
 // (C 12 N 1/20
 C 12 R 1:19)
 (C 12 Q 1/04
 C 12 R 1:185)

識別記号

府内整理番号

A

7236-4B
6807-4B

⑯ 公開 平成4年(1992)2月20日

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

⑯ 発明の名称 大腸菌群の増殖及び検出用培地

⑯ 特 願 平2-157064

⑯ 出 願 平2(1990)6月15日

⑯ 発明者 小高秀正 挨城県結城市北南茂呂1265-5

⑯ 発明者 水落慎吾 挨城県猿島郡総和町上辺見474-1

⑯ 発明者 中橋卓 埼玉県春日部市豊町5-1-11 アーバンハイム203

⑯ 出願人 日水製薬株式会社 東京都豊島区巣鴨2丁目11番1号

⑯ 代理人 弁理士 有賀三幸 外2名

明細書

1. 発明の名称

大腸菌群の増殖及び検出用培地

2. 特許請求の範囲

1. 重量で、ペプトン1.0～2.5%、塩化ナトリウム0.25～0.5%、酵母エキス0.4～0.6%、グリセロール0.5～1.5%、リン酸一水素二カリウム0.2～0.5%、ビルビン酸ナトリウム0.05～5.0%、硝酸カリウム0.05～1.0%、牛胆汁末1.0～2.0%及び寒天0.1～0.3%を含有する大腸菌群増殖用培地。

2. 重量で、ペプトン1.0～2.5%、塩化ナトリウム0.25～0.5%、酵母エキス0.4～0.6%、グリセロール0.5～1.5%、リン酸一水素二カリウム0.2～0.5%、ビルビン酸ナトリウム0.05～5.0%、硝酸カリウム0.05～1.0%、牛胆汁末1.0～2.0%、寒天0.1～0.3%及び4-メチル-1-ウニベリフェリル- β -D-ガラクトシド又は4-メチル-1-ウニベリフェリル- β -D-グルクロニドを含有する大腸菌群検出用培地。

3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は大腸菌群の増殖用培地、更に詳しくは、ジェネレーションタイムが速く、増殖率がよく、ラグフェイズがなく、大腸菌群の検出用培地に適した培地に関する。

【従来の技術】

近年、微生物の汚染を防止するという社会的要請の強まりによって、食品、医薬品、化粧品、飲料水、尿等中に存在する大腸菌群を検査することが盛んになってきた。

従来から行われている大腸菌群の検査法としては、デゾキシコレート培地を用いて24時間培養した後、発育した菌のコロニー数を算出する方法、あるいはブリリアントグリーン乳糖ブイヨン(BGLB)、乳糖ブイヨン等を用いて24～48時間培養した後、ガスの産生が認められる試験管の本数を数えて菌数を算定する方法が知られている。

しかし、これらの方法は長時間を要し、現在の

流通体制に適合するためには迅速な検査法が望まれ、微生物が増殖する際に変化する電気的抵抗を利用した迅速検出法や、微生物のもつATPを測定する方法等が開発された。しかし、これらの方は、選択性及び精度性の点で必ずしも満足できるものではなかった。

また、近年、4-メチル- α -ウンベリフェリル- β -D-ガラクトシド (4-MUGal)を含む栄養培地を使用して、大腸菌群が產生する β -ガラクトシダーゼによって4-MUGalを4-メチル- α -ウンベリフェロン (4-MU)に変化させ、この4-MUの蛍光を測定する大腸菌群の迅速検出法が報告された (特開昭56-64797号及び特開昭57-144995号)。

〔発明が解決しようとする課題〕

しかるところ、4-MUGalを用いる検出法では、大腸菌群数が試料原液1mlあたり 10^{-4} ~ 10^{-5} 以上必要なため、食品等の比較的菌数の少ない大腸菌群を検出するには培養操作が必要となり、大腸菌群をより速く増殖させる培地が要求される。

ル-ウンベリフェリル- β -D-グルクロニドを含む大腸菌群検出用培地に係る第2の発明を提供するものである。

本明細書において、「ジェネレイションタイム」とは、初発菌数より10倍以上増殖したときの時間をもって、その時の菌数(対数値)から初発菌数(対数値)を差し引いた値に係数3.3を乗じた値で、その時までの時間を除して得られる値であり、「増殖率」とは、初発菌数より10倍以上増殖したときの時間をもって、その時の菌数(対数値)から初発菌数(対数値)を差し引いた値に係数3.3を乗じた値を、その時までの時間で除して得られる値であり、また「ラッゲフェイズ」とは、増殖率測定時において、ある時点でサンプリングした菌が、その前にサンプリングしたときの菌数より少なくなっている時をいうものである。そして、大腸菌群検出用培地としては、ジェネレイションタイムが3分未満、増殖率が0.35以上で、ラッゲフェイズがない培地が好ましい。

本発明者は、従来公知の多くの培地について大

そして、従来再もよいとされている大腸菌群増殖用培地は、特開昭56-64797号公報に記載のブレインハートインフュージョンプロス・ブイヨン培地 (BHI) であるが、これも未だ充分に満足できるものでなく、よりジェネレイションタイムが速く、増殖率がよく、しかもラッゲフェイズがない大腸菌群増殖用培地が望まれていた。

〔課題を解決するための手段〕

斯かる実情において、本発明者は鋭意研究を行った結果、上記目的にあった培地を得ることに成功した。

すなわち、本発明は、重量で、ペプトン1.0~2.5%、塩化ナトリウム0.25~0.5%、酵母エキス0.4~0.6%、グリセロール0.5~1.5%、リン酸一水素二カリウム0.2~0.5%、ピルビン酸ナトリウム0.05~5.0%、硝酸カリウム0.05~1.0%、牛胆汁末1.0~2.0%及び寒天0.1~0.3%を含有する大腸菌群増殖用培地に係る第1の発明と、この培地に更に、4-メチル- α -ウンベリフェリル- β -D-ガラクトシド又は4-メチ

腸菌群の生育性を試験した結果、増殖率がよく、かつラッゲフェイズがなかったのはBHIのみであった。そこで、このBHI培地中のどの組成成分が増殖因子になっているかを調べるために次の実験を行った。

実験1

E. coli ATCC 11775 (普通ブイヨンで37℃、24時間培養したものを小分けし、ドライアイス・アルコールで瞬間凍結した後-80℃で保存したものを、用時融解して使用する)を第1表に示す各培地に接種し、37℃のウォーターバスで培養し、定期的にサンプリングした後、菌数を測定し、ジェネレイションタイムと増殖率を算出した。これと同時にラッゲフェイズの有無を観察した。

尚、本明細書において、菌数測定は次のようにして行われる。すなわち、細菌を接種した培地を原液とし、10倍段階希釈し、その1mlを滅菌シャーレにとり、ここにあらかじめ加温溶解し45℃ぐらいにたもつてあるデゾキシコレート培地を注ぎ、ただちにシャーレを静かに動かし、よく培

地と菌液を混合し、平板に固まらせ37℃24時間培養した後、菌数を測定する。
その結果を第2表に示す。

第1表

培地番号	1	2	3	4	5	6	7	8
ポリベプトン1% (BBL)	+	+	+	+	+	+	+	+
塩化ナトリウム0.5%	-	+	-	-	+	+	-	+
リン酸一水素二カリウム0.25%	-	-	+	-	+	-	+	+
リン酸一水素二ナトリウム0.25%	-	-	-	+	-	+	+	+

(pH 7.0 ± 0.1)

(注) +: 含む、-: 含まない。

以下余白

第2表

培地番号	ジェネレーションタイム ¹⁾	増殖率	ラグフェイズ ²⁾
1	41.75	0.024	2/3
2	31.21	0.032	1/3
3	29.81	0.034	1/3
4	36.31	0.028	0/3
5	17.65	0.057	0/3
6	39.18	0.026	1/3
7	25.43	0.039	0/3
8	18.30	0.055	0/3

1) 時間単位: 分

2) ラグフェイズの出現回数/実験回数

この実験の結果から、ポリベプトン、塩化ナトリウム及びリン酸一水素二カリウムが大腸菌群の増殖に関与していることが明らかとなった。

また、特開昭57-144995号公報には、肝汁酸を添加して大腸菌群以外の微生物の生育を抑制することができる事が記載されている。そこで、本発明者は、牛胆汁末の添加効果について次の実験を行った。

実験2

ポリベプトン1%、塩化ナトリウム0.5%及びリン酸一水素二カリウム0.25%を含む基礎培地に種々の濃度で牛胆汁末を添加した培地にE. coliを接種し、実験1と同様にして培養して菌数を測定した。その結果を第3表に示す。

第3表

	ジェネレーションタイム ¹⁾	増殖率	ラグフェイズ ²⁾
基礎培地	14.79	0.103	1/3
基礎培地+牛胆汁末0.5%	25.72	0.048	2/3
基礎培地+牛胆汁末1.0%	6.81	0.153	0/3
基礎培地+牛胆汁末1.5%	5.43	0.186	0/3
基礎培地+牛胆汁末2.0%	7.88	0.125	0/3
基礎培地+牛胆汁末2.5%	23.12	0.074	2/3
基礎培地+牛胆汁末3.0%	20.59	0.090	1/3

1), 2) は第2表に同じ

以下余白

以下余白

この実験から、牛胆汁末は大腸菌群以外の微生物の生育を抑制するばかりでなく、大腸菌群の生育を促進させること、並びにその培地中の最適濃度は1.0～2.0%であることが見出された。

更にまた、大腸菌群の生育に有用であることが予想される成分について次の実験を行った。

実験3

実験2の基礎培地に牛胆汁末1.5%を添加した培地（牛胆汁末添加基礎培地）に各物質を添加した第4表に示す培地にE.coliを接種し、実験1と同様にして培養後菌数を測定した。その結果を第5表に示す。

第4表

培地番号	①	②	③	④	⑤	⑥	⑦
基礎培地+牛胆汁酸末1.5%	+	+	+	+	+	+	+
硝酸カリウム 0.1%	-	+	+	+	-	+	+
ビルビン酸ナトリウム 0.1%	-	-	+	-	+	+	+
フマール酸ナトリウム 0.5%	-	-	-	+	+	+	+
ギ酸ナトリウム 0.3%	-	-	-	-	+	-	+

以下余白

以下余白

第5表

培地番号	ジェネレーションタイム ¹⁾	増殖率	ラグフェイズ ²⁾
①	4.75	0.211	0/3
②	4.12	0.243	0/3
③	2.60	0.384	0/3
④	3.79	0.264	0/3
⑤	4.73	0.211	0/3
⑥	2.98	0.336	0/3
⑦	3.04	0.329	0/3

1), 2) は第2表に同じ

以下余白

この実験の結果、牛胆汁末添加基礎培地に硝酸カリウム及びビルビン酸ナトリウムを添加した培地が、ジェネレーションタイム及び増殖率において優れていた。

本発明の培地において、ビルビン酸ナトリウムは、菌体内で各種の代謝経路を結ぶ重要な中間生成物で、ビルビン酸を添加することにより、菌体内活性を促進する作用をするものであり、その添加量は0.05～5.0%が好ましい。また硝酸カリウムはエネルギー獲得手段として大腸菌群にとって重要であり、その添加量は0.05～1.0%が好ましい。

以上の組成の本発明培地は大腸菌群の増殖が速いので、これに4-メチルーウンベリフェリル-β-D-ガラクトシド [4-MUGal] 又は4-メチルーウンベリフェリル-β-D-グルクロニド [4-MUGul] を含有せしめれば優れた大腸菌検出用培地が得られる。

本発明で大腸菌群とは、ラクトースを分解する能力を有する一群の微生物で、エシェリッキヤ属、

サイトロバクター属、クレブシェラ属、エンテロバクター属、セラチヤ属に属するものである。

本発明の培地の基質である4-MUGal及び4-MUGulは培地中に $10^{-4}M$ ～ $10^{-3}M$ 程度添加するのが好ましい。

〔作用〕

本発明の大腸菌群検出用培地を用いて、被検体の大腸菌群の存在を検出するには、当該培地に被検体を加えて約37℃で数時間～十数時間培養する。基質の4-MUGal及び4-MUGulは無色であるが、被検体中に大腸菌群が存在すると、これが産生するβ-ガラクトシダーゼの作用によって4-メチル-1-ウンベリフェロン(4-MU)が生成され、4-MUは、蛍光性物質であり、330nmの波長で励起されて、450nmの蛍光を発するので、これを測定することにより大腸菌群の存在を確認することができる。

〔実施例〕

次に実施例を挙げて説明する。

実施例1

ビラノシド 1×10^{-3} モルを添加した培地及び実施例1の大腸菌群検出用培地を用いて初発菌数と蛍光発現時間との関係を比較した。その結果を表-1に示す。

なお、比較方法は両方の培地を96穴透明Uプレートに100μlずつ分注しておき、各濃度の菌を100μl接種し、MTP-32 MICROPLATE RBADEB(CORONA)で蛍光の発現する時間を一時間ごとに測定した。

下記組成の本発明大腸菌群検出用培地を調製した。

トリプチケースペプトン(BBL)	1.0 g
フィトンペプトン(BBL)	5 g
塩化ナトリウム	5 g
酵母エキス(Difco)	5 g
グリセロール	1.0 g
リン酸一水素二カリウム	2.5 g
ビルビン酸ナトリウム	1 g
硝酸カリウム	1 g
牛胆汁末	1.5 g
寒天	3 g
4-MUGal	1×10^{-3} モル
イソプロピルβ-D-チオガラクトビラノシド	1×10^{-3} モル
精製水	1000 ml
pH	7.0 ± 0.1

実施例2

ハートインフュージョン培地に4-MUGal 1×10^{-3} モル及びイソプロピルβ-D-チオガラクト

以下余白

菌種	初発菌数 (Log CFU/mm ²)	蛍光発現時間(時)		
		n-トリチルガソリン培地	大腸菌群検出用培地	5
<i>B. coli</i> ATCC 11775	5.7 6	5	6	6
	4.8 1	6	8	7
	3.8 5	8	2 4	8
<i>C. freundii</i> ATCC 8090	2.7 6	2 4	2 4	2 4
	1.8 6	2 4	2 4	2 4
	5.6 4	2 4	2 4	6
<i>K. pneumoniae</i> ATCC 13883	4.6 5	2 4	2 4	8
	3.3 8	2 4	2 4	2 4
	2.4 5	2 4	2 4	2 4
<i>K. pneumoniae</i> ATCC 13883	1.4 5	2 4	2 4	2 4
	5.3 2	—	—	7
	4.2 8	—	—	8
<i>K. ozreniae</i> ATCC 11296	3.3 4	—	—	2 4
	2.2 6	—	—	2 4
	1.3 0	—	—	2 4
<i>K. oxytoca</i> ATCC 13182	5.0 4	—	—	7
	4.3 6	—	—	8
	3.2 6	—	—	2 4
<i>B. cloacae</i> ATCC 13047	2.0 8	—	—	2 4
	1.4 0	—	—	2 4
	5.6 5	5	6	6
<i>B. cloacae</i> ATCC 13047	4.6 3	7	7	7
	3.3 6	8	8	8
	2.7 1	2 4	2 4	2 4
<i>B. aerogenes</i> ATCC 13048	1.3 2	2 4	2 4	2 4
	5.3 4	2 4	2 4	8
	4.2 0	2 4	2 4	2 4
<i>B. aerogenes</i> ATCC 13048	3.2 0	2 4	2 4	2 4
	2.2 3	2 4	2 4	2 4
	1.0 4	2 4	2 4	2 4
<i>B. aerogenes</i> ATCC 13048	5.5 6	2 4	2 4	6
	4.9 4	2 4	2 4	7
	3.6 3	2 4	2 4	2 4
<i>B. aerogenes</i> ATCC 13048	2.7 2	2 4	2 4	2 4
	0.6 9	2 4	2 4	2 4
	—	—	—	—

* : 4 MIFの生成が 7.5×10^{-4} M以上
— : 24時間培養後で蛍光を認めない。

表-1

実施例 3

実施例 2 と同じ培地を用いて、食肉製品における初発菌数と蛍光発現時間との関係を比較した。比較方法は実施例 2 と同様にして行った。その結果を表-2 に示す。

以下余白

表-2

菌種	初発接種濃度 (Log CFU/ml)	蛍光発現時間(時)					
		ロースハム	チルドハンドバーグ	ハート	大腸菌群	ハート	大腸菌群
<i>Escherichia coli</i> ATCC 11775	6	6	5	6	6	5	5
	5	8	6	7	8	7	6
	4	24	8	8	24	8	8
	3	24	24	24	24	24	24
	2	-	-	24	24	24	24
	1	-	-	24	-	-	-
<i>C. freundii</i> ATCC 8090	5	8	6	8	8	6	7
	4	24	8	24	8	24	7
	3	24	24	24	24	24	24
	2	24	24	24	24	24	24
	1	-	-	-	-	-	-
<i>K. pneumoniae</i> ATCC 13883	5	24	6	24	24	7	6
	4	24	7	24	24	-	8
	3	24	24	24	24	-	-
	2	24	24	24	24	-	-
	1	24	24	24	24	-	-
<i>K. oxytoca</i> ATCC 11296	5	24	8	24	7	7	6
	4	24	24	24	24	8	7
	3	24	24	24	24	-	-
	2	24	24	24	24	-	-
	1	-	-	24	24	-	-
<i>R. weltevreden</i> ATCC 13182	5	7	6	7	6	6	5
	4	24	8	8	8	7	7
	3	24	24	24	24	24	8
	2	24	24	24	24	24	24
	1	24	-	24	24	-	-
<i>R. cloacae</i> ATCC 13047	5	24	24	24	24	24	24
	4	24	24	24	24	24	24
	3	24	24	24	24	24	24
	2	24	24	24	24	24	24
	1	24	24	24	24	24	24
<i>R. aerogenes</i> ATCC 13048	5	24	7	24	7	24	7
	4	24	8	24	8	24	8
	3	24	24	24	24	24	24
	2	24	24	24	24	24	24
	1	24	24	24	24	24	24

* : 4倍の生成が 7.5×10^4 MP以上
1) : ハートインフュージョン培地
2) : 大腸菌群検出用培地

実施例4

実施例2と同じ培地を用いて、市販食肉及び食肉製品の大腸菌群の検査を行った。その結果を表-3に示す。

検査方法は両方の培地を96穴透明Uプレートに $100 \mu\text{l}$ ずつ分注しておき、そこにストマッカーデで処理した検体原液 $100 \mu\text{l}$ を接種し、37℃で培養しながら一時間ごとに MTP-32

MICROPLATE READER (CORONA) で測定し蛍光発現時間を計った(プレート法)。それと同時に、検体原液を適当に希釈しデゾキシコレート培地で混ぜし(Deso混ぜ法)大腸菌群のコロニー発現数を測定した。

プレート法は従来のDeso混ぜ法とよく一致しているのがよくわかり、しかもDeso混ぜ法は最低18時間の培養時間が必要だが、プレート法は最高8時間で大腸菌群の確認ができた。更に、ハートインフュージョンを使用するよりも本発明の培地を使用した方が明かに蛍光発現時間の短縮が認められる。

表-3

食肉製品	Deso混ぜ法 (Log CFU/g)	プレート法	
		ハート培地 ¹⁾	大腸菌群培地 ²⁾
牛挽肉	7.15	+4*	+3
牛劍身	3.59	+8	+7
牛スタミナ柏	5.23	+8	+7
牛ローススライス肉	6.32	+5	+4
アメリカンビーフ牛切り落し	4.23	+8	+7
豚赤身挽肉	8.04	+4	+3
豚スタミナ柏	6.78	+8	+7
豚切り落し	6.94	+6	+5
馬肉嫩身(生食)	5.23	+8	+7
若鳥もも小間切	5.51	+5	+4
若鳥ササミ	6.91	+5	+4
若鳥挽肉	5.85	+3	+3
若鳥たたき(生食)	4.11	+6	+5
ロースハム(スライス)	<1.00	-	-
ワインナーソーセージ	<1.00	-	-
チルドハンドバーグ	<1.00	-	-
チルドミートボール	<1.00	-	-

*: 蛍光検出時間(時)

1) : ハートインフュージョン培地

2) : 大腸菌群検出用培地

〔発明の効果〕

本発明の培地は大腸菌群をジェネレイションタイムが速く、増殖率がよく、ラッゲフェイズがなく増殖させることができ、大腸菌群の検出用培地として有利に使用できる。

以上

出願人 日水製薬株式会社

代理人 弁理士 有賀三



弁理士 高野登志雄



弁理士 中嶋俊夫

